

Kan de patiënt de zorginstelling verlaten?

Checklist voor professionele zorgverleners.

Tijdens elke behandelsessie dienen patiënten tijdens en na de toediening van Spravato® (esketamine) neusspray onder toezicht van een professionele zorgverlener te staan totdat ze op basis van klinisch oordeel stabiel zijn.

De behandelend arts is verantwoordelijk voor de beslissing of de patiënt de zorginstelling kan verlaten, op basis van deze checklist en zijn/haar klinisch oordeel.

Klinische beoordeling

- 1. Voorbijgaande dissociatieve toestanden en waarnemingsstoornissen (dissociatie):** Heeft de patiënt geen tekenen van dissociatie of veranderde waarnemingen die zijn/haar functioneren kunnen belemmeren?
- 2. Bewustzijnsstoornissen (sedatie):** Is de patiënt volledig wakker en reageert deze op stimuli (d.w.z. geen sedatie)?
- 3. Verhoogde bloeddruk:** Zijn de bloeddrukwaardes van de patiënt op een aanvaardbaar niveau?
- 4. Andere bijwerkingen:** Zijn alle andere eventuele bijwerkingen verdwenen?

De patiënt

- 5.** Heeft u de patiënt geadviseerd om niet zelf een voertuig te besturen of machines te bedienen tot de volgende dag na een goede nachtrust?
- 6.** Gaat de patiënt met het openbaar vervoer naar huis of is er geregeld dat iemand anders hem/haar naar huis brengt?

In staat om te vertrekken

- 7.** Vindt u - de behandelend arts - op basis van uw klinisch oordeel dat de patiënt in staat is om de zorginstelling te verlaten?



WAARSCHUWING: Instrueer patiënten om zich niet in te laten met gevaarlijke activiteiten - zoals het besturen van een voertuig of het bedienen van machines - tot de dag volgend op de toediening van Spravato na een goede nachtrust.

Dit materiaal bevat niet alle informatie. Voor de volledige informatie: Lees aandachtig de SKP vooraleer Spravato voor te schrijven.
De volledige en geactualiseerde tekst van deze SKP is beschikbaar op de website www.fagg.be, rubriek "BIJSLUITER en SKP van een geneesmiddel".

Melden van bijwerkingen

De gezondheidszorgbeoefenaars worden verzocht de bijwerkingen geassocieerd met het gebruik van Spravato te melden aan de afdeling Vigilantie van FAGG. Het melden kan bij voorkeur online gebeuren via www.eenbijwerkingmelden.be of anders via de "papieren gele fiche" die op verzoek verkrijgbaar is bij het FAGG of die kan worden afgedrukt op de website van het FAGG, www.fagg.be. De ingevulde gele fiche kan per post verzonden worden naar het adres FAGG – afdeling Vigilantie – Eurostation II – Victor Hortaplein 40/40 – 1060 Brussel, per fax op het nummer 02/528.40.01, of per mail naar: dr@fagg-afmps.be. Het postbusadres van het FAGG (Postbus 97, 1000 Brussel Madou) kan ook gebruikt worden. Bijwerkingen dienen eveneens gemeld te worden aan Janssen Customer Service Center België via het telefoonnummer 0800/93377 of per e-mail aan janssen@jacbe.jnj.com.